Memoria del Proyecto Final

Álvaro Beltrán Camacho Yábir García Benchakhtir

18 de junio de 2020



Índice

1.	Definición del problema a resolver y enfoque elegido	4
2.	Obtención de los datos	4
3.	Argumentos a favor de la elección de los modelos.	5
4.	Exploración y preprocesado de los datos	6
	4.1. Codificación de las variables	7
	4.2. Valoración del interes de las variables y selección de un subconjunto	8
	4.3. Normalización de las variables	8
	4.4. Valores perdidos	8
	4.5. Pipeline pre-entrenamiento	9
5.	Regularización	10
6.	Métrica usada en el ajuste de los modelos	10
7.	Estimación de los hiperparámetros.	11
8.	Resultados obtenidos	12
	8.1. Regresión Logística	12
	8.2. Perceptron	13
	8.3. Random Forest	13

10.Conclusiones	19
9.1. Análisis de los resultados	15
9. Elección del mejor modelo	15
8.6. Recopilación de los resultados	14
8.5. Support vector classification	14
8.4. Multilayer Perceptron	14

1. Definición del problema a resolver y enfoque elegido

Para nuestro proyecto nos hemos decantado por trabajar con el conjunto de datos *Adult Census Income* recogido por Ronny Kohavi y Berry Becker [3].

Se nos presenta un conjunto muestras para las que se han recogido distintos parámetros que pueden afectar a la cantidad de dinero que se ingresa. Las variables, las cuales se analizarán posteriormente, abarcan desde la edad hasta el país de origen y el problema consiste en determinar cuando una muestra va superar las 50000 unidades monetarias de ingresos y cuando se va a mantener por debajo.

Estamos ante un problema de aprendizaje supervisado en el ámbito de la clasificación binaria. En nuestro caso los elementos que intervienen en el aprendizaje son

- X: Conjunto de datos relativos a una persona que pueden tener repercusión en el dinero que gane. Se trata de un vector que mezcla variables categóricas con variables reales.
- y: Es un valor en el conjunto $\{0,1\}$ que nos indica si los ingresos superan las 50000 unidades monetarias o no.
- f: Función que nos relaciona el conjunto X con y de manera que a cada muestra le asigna su categoria de ingresos.

En este problema es dicha función f la que queremos aproximar. Para ello vamos a basar nuestro estudio en aplicar el conocimiento adquirido durante la asignatura utilizando métodos lineales y no lineales.

2. Obtención de los datos

Para la obtención de los datos hemos utilizado el repositorio público de *UCI*, más concretamente la url https://archive.ics.uci.edu/ml/machine-learning-databases/adult/. Podemos apreciar como hay distintos archivos entre los que se encuentran los datos y una descripción.

Los datos aparecen separados en dos archivos distintos, uno para training y otro para test. Descargamos ambos ficheros (*adult.data*, *adult.test*) y en nuestro trabajo hemos decidido combinarlos para realizar una separación propia.

El motivo de esta elección es que como se verá a continuación hay un alto número de muestras del total disponible a las que le falta el valor de alguna columna. Como en general son unas columnas concretas en las que las muestras no estan provistas del valor, se ha seguido el criterio expuesto en el guión de asignar un valor aleatorio en función de una distribución multinomial. Es por esto que hemos creido correcto que era mejor juntar los datos, aproximar los valores que faltaban y crear conjuntos de test y training basados en una poporción 80-20 (80 % de los datos para training y 20 % para test).

3. Argumentos a favor de la elección de los modelos.

En cuanto a los modelos lineales elegidos nos hemos decantado por Regresión Logística y Perceptron, debido a que son dos modelos que hemos estudiado en clase para ejemplos de clasificación binaria, como es nuestro caso.

Además parece interesante probar con el Perceptron puesto que también vamos a usar el perceptron multicapa (MLP). Y puesto que Regresión Logística ha dado tan buenos resultados en las prácticas de esta asignatura y suele funcionar muy bien en clasificación parece indispensable probar este modelo.

De los modelos no lineales propuestos hemos elegido Perceptron Multicapa, Random Forest y SVD.

Vamos a usar Ramdom Forest por que suele ser bueno para clasificación, a parte de que es poco sensible a cambios en el conjunto de train (vamos a usar validación cruzada). Además, de los algoritmos actuales ninguno le supera en precisión y nuestros datos no están correlados factor que mejora su rendimiento.

Perceptron Multicapa es un modelo que nos permite aprender funciones no lineales utilizando la técnica de *backpropagation*. Este tipo de algoritmos son interesantes ya que nos permiten aprender relaciones entre las variables y cual es la mejor manera con la que relacionarlas con nuestra función de salida. Es por esto que esta técnica tiene gran interés y por lo que nosotros hemos decidido usarala.

SVC. En nuestro caso nos hemos decantado por utilizar también un algoritmo de tipo Suport Vector Machine preparado para hacer clasificación. Hemos visto que es una técnica muy potente que puede darnos muy buenos resultados cuando tenemos un alto número de características. Este a priori, no es nuestro caso pero cuando, como a continuación veremos, recodifiquemos las variables observaremos que el número de variables crecerá y

esta técninca nos puede proporcionar resultados de interés.

4. Exploración y preprocesado de los datos

En primer lugar vamos a analizar el típo de variables con los que contamos. Este análisis lo recogemos en la siguiente tabla

Variable	Tipo de variable	Número de categorías
age	continua	-
workclass	categórica	8
fnlwgt	continua	-
education	categórica	16
education-num	continua	-
marital-status	categórica	7
occupation	categórica	14
relationship	categórica	6
race	categórica	5
sex	categórica	2
capital-gain	continua	-
capital-loss	continua	-
hours-per-week	continua	-
native-country	categórica	41

Cuadro 1: Variables estudiadas en las muestras, su tipo y la cantidad de categorías si procede.

Respecto al total del conjunto de datos nos encontramos que disponemos de 48843 muestras contando las que tenemos en los ficheros adult.data y adult.test.

De estas 48843 una es una irregularidad en el archivo *adult.test* que contiene una línea no válida.

Los datos contienen 14 columnas que se corresponden a 13 características mas la etiqueta que se predice. De entre las muestras las características que mas datos perdidos tienen son

- 1. occupation con 2810 valoers perdidos
- 2. workclass con 2800 valores perdidos

3. native-country con 858 valores perdidos

el resto de características solo tienen un valor perdido que se corresponde con la línea erronea en el archivo de *adult.test*.

En lo que respecta al número de clases aproximadamente un $75\,\%$ se corresponden con la etiqueta <=50K y un $25\,\%$ con la etiqueta >50K (etiquetas que hemos codificado como 0 y 1 respectivamente). En el siguiente gráfico se puede apreciar dicha diferencia en el número de muestras de cada clase

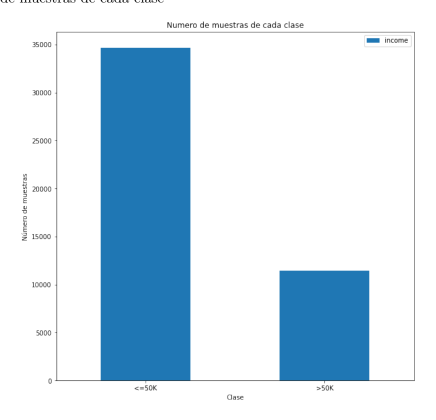


Figura 1: Proporcion de muestras en cada clase

4.1. Codificación de las variables

Tenemos un conjunto de variables en las que se combinan tipos continuos y categóricos por lo que nos va a resultar necesario convertir los datos categóricos a valores reales. Para ello hemos optado por realizar para cada variable de tipo categórico un vector de ceros y unos que representa con un uno la pertenencia a una categoría concreta. Por ejemeplo en el caso de la variable sex que cuenta con dos categorías, (1,0) representaría la pertenencia al sexo femenino y (0,1) al sexo masculino. En esta codificación de los datos no es posible obtener un vector con más de un uno ya que en nuestros datos no se pertenece a dos categorías de manera simultanea.

En nuestro caso nos hemos decantado por utilizar el método de pandas get_dummies, que nos proporciona este comportamiento incluyendo la codificación como variables en nuestro dataframe de trabajo.

4.2. Valoración del interes de las variables y selección de un subconjunto

En principio, tras leer la descripción de los atributos estudiados. Solo vemos dos variables que no aportan información al problema. La primera es *Education-num* que es una representación numérica del atributo education, no aporta nada pues hemos tomado la decisión de dividir cada variable categórica en una serie de variables donde asignamos 1 si es de un determinado tipo del dominio de la variable o 0 si no es de ese tipo. La segunda variable es "fnlwgt" que determina el número de personas representadas con esa instancia, entendemos que esa variable no aporta información de fuera de la muestra y por lo tanto no es interesante.

4.3. Normalización de las variables

Los rangos en los que se mueven las variables son muy dispares y normalmente con valores muy distantes por lo que hemos visto conveniente realizar una normalización de las variables continuas. Para ello hemos aplicado *StandardScaler* de sklearn de manera que transforma la variables dejandolas con medio 0 y varianza 1. De esta forma todas las variables se encuentran centradas entorno al mismo valor y en un rango similar.

Esto es un paso muy importante ya que afecta directamente al funcionamiento de los algoritmos que se van a desarrollar.

4.4. Valores perdidos

En cuanto a los valores perdidos hemos seguido las directrices propuestas en el enunciado, hemos eliminado las instancias cuyos valores perdidos superaran el 10% (2 atributos con

valores perdidos). Una vez eliminadas estas instancias hemos rellenado los valores perdidos restantes con la multinomial asignando a cada posible valor del domino del atributo una probabilidad dependiendo de la cantidad de veces que aparecen en las instancias. Para ello, hemos usado la función choice de la libreria random, determinando el dominio y las probabilidades con las que aparecen cada objeto del dominio.

4.5. Pipeline pre-entrenamiento

De cara a entrenar nuestros modelos nos hemos decantado por se utilice la siguiente lista ordenada de pasos en cada entrenamiento que recoge algunos de los criterios antes comentados:

- 1. Variance Threshold con un valor por defecto de 0.01
- 2. StandardScaler
- 3. PolynomialFeatures con un valor por defecto de 1
- 4. Lasso CV técnica de selección de características basada en Lasso

El valor que hemos seleccionado para *VarianceThreshold* ha sido de 0.01 basado en diferentes pruebas que hemos realizado donde, valores más altos de este parámetro eliminaban gran cantidad de variables. Este hecho se produce por la introducción de las variables dummies mencionadas con anterioridad y es por esto que finalmente nos hemos decantado por esta elección.

Respecto a la introducción de características polinómicas en las variables introducimos un valor por defecto de 1 de manera que esta transformación no tiene efecto en los modelos. En el caso de los modelos lineales este tipo de transformaciones si es importante y es por esto que cuando entrenamos los modelos lineales propuestos estudiamos valores para este paso.

Finalmente hemos decidido utilizar la técnica de selección de variables basada en Lasso ya que nos permite seleccionar variables en función de la importancia que el factor de regularización l1 asigna y lo hemos considerado importante ya que con anterioridad se introducen características polinómicas. Cuando introducimos las características polinómicas crecen sustancialmente el número de características y creemos que esto puede provocar cierto sobreajuste en los datos por lo que esta técnica ha sido nuestra elección para solventar este problema.

Tras aplicar esta *pipeline de preprocesado* el número de características que estudiamos es de 48 en lugar de las 103 de las que partíamos.

5. Regularización

En el caso del modelo lineal nos hemos decantado por utilizar regularización basada en la norma 1, l1, ya que hemos encontrado que no existe una alta correlación lineal entre las variables y, con la introducción de las variables dummies, creemos que es la mejor elección.

Para el algoritmo de random forest no se utiliza de manera implicita ningún factor de regularización.

En el caso de SVC, el único parámetro que se puede moficiar es el coeficiente de regularización, para el cual se ha aplicado un criterio de búsqueda en la elección de hiperparámetros, pero no se puede elegir la métrica con la que se regulariza.

6. Métrica usada en el ajuste de los modelos

En un principio pensamos en usar exactitud (Accuracy), pero esta métrica no es la idonea en un problema donde contamos con clases desbalanceadas, como pasa en este caso, por propia definión de la puntuación que se obtiene.

Para problemas puede ser más interesante estudiar la métrica precisión que nos proporciona información de mayor calidad sobre el comportamiento del modelo

$$\frac{TP}{TP + FP}$$

Si llamamos la clase negativa a la clase mayoritaria, recibir menos de 50K u.m y positiva a la clase minoritaria, recibir mas de 50K u.m. Con la métrica (precission) [2] nos concentramos mas en la clase positiva y en la probabilidad de de detectar la clase positiva y no tanto en distinguir la clase negativa de la positiva.

Esta métrica era nuestra primera idea pero, al no plantearse contexto en el problema, no

existe un criterio que nos haga centrarnos en una clase respecto a otra. Por este motivo hemos considerado que la mejor opción era utilizar la métrica F_1 que se define como

$$F_1 = 2 \frac{\text{Precission} * \text{Recall}}{\text{Precission} + \text{Recall}}$$

donde Recall viene dada por la expresión

$$\frac{TP}{TP + FN}$$

Usando F_1 como métrica lo que hacemos es tener un equilibrio entre Recall y Precission con lo que no favorecemos ninguna clase sobre la otra y entrenamos de una manera más general teniendo en cuenta el desbalanceo entre clases. Esta métrica si bien a la hora de entrenar el modelo nos puede dar una idea de como se comporta, es una métrica compuesta y compleja de analizar.

7. Estimación de los hiperparámetros.

Para los modelos estudiados anteriormente hemos seleccionado una serie de parámetros y vamos a hacer una búsqueda en un subconjunto de valores que creemos adecuados de los mismos:

- Regresión Logística. Hemos decidido usar el solver lbfgs que utiliza métodos de newton pero con mejoras en memoria para reducir el tiempo. Nos hemos decantado por esta técnica ya que adapta la tasa de aprendizaje a medida que el aprendizaje tiene lugar y por tanto es más eficaz. Usamos penalización l1 ya que usamos Lasso. Y entrenamos buscando los valores óptimos sobre los parámetros C y tol. El parámetro C es el coeficiente que acompaña a la penalización y tol es la tolerancia usada en el modelo.
- Perceptron. Hemos fijar el número máximo de iteraciones a 2000 ya que en pruebas previas hemos visto que un valor menor agotaba siempre el número de iteraciones. Además hemos decidido que baraje los datos en cada iteración como se ha trabajado en los algoritmos vistos en teoría. Hacemos inferencia sobre los parámetros alpha y tol. El parámetro alpha es el coeficiente que acompaña a la penalización (para la cual hemos optado por elegir l1) y tol es la tolerancia usada en el modelo.

■ Ramdom Forest. Vamos a usar bootstrap porque es capaz de medir la incertidumbre de nuestro modelo mediante una técnica de reelección de muestras. Para determinar

las máximas características del árbol vamos a usar la raíz cuadrada porque, como hemos estudiado, es uno de los criterios más extendidos y no presenta desventaja

empírica frente a otros. Finalemente hemos buscado, entre los criterios gini y entropy cual nos proporcionaba mejores resultados.

■ MLPClasiffier (Perceptron Multicapa). Hemos decidido usar el solver lbfgs que utilzia el método de newton pero con mejoras en memoria para reducir el tiempo, al igual

que hicimos en Regresión Logística. También hemos fijado las iteraciones máximas a 20000 por que si no, no conseguía converger. Además, hacemos inferencia sobre los

parámetros alpha (ya explicado antes) y función de activación. Para la función de

activación damos tres opciones, 'logistic', 'tanh', 'relu': $\frac{1}{1+exp(-x)}$, tanh(x), max(0,x)

respectivamente.

■ SVC. Para este modelo hemos fijado los parámetros kernel y gamma a rbf y scale respectivamente. Elegimos rbf por que es un kernel no lineal que no añade demasiada

complejidad y scale poque así amoldamos gamma a la escala del dataset. La optimización del modelo la hemos rehalizado sobre el parámetro C que va hemos explicado

en Regresión logística.

8. Resultados obtenidos

Los resultados que se muestran a continuación para F1 han sido trasladados al intervalo

[0, 100].

8.1. Regresión Logística

En el caso de la regresión logistica los mejores parámetros que se han obtenido han sido:

■ Coeficiente de regularización: 100,0

■ Penalty: *l*2

v

 \blacksquare Solver: lbfgs

■ Tolerance: 0,001

12

• Características polinómicas de orden 2

Los resultados que se han obtenido han sido los siguientes:

Algoritmo	$F1_{in}$	$F1_{out}$
Regresión Logística	72.37175	66.40552

Cuadro 2: Resultados para regresión logistica con los mejores parámetros

8.2. Perceptron

• Coeficiente alpha: 0,0001

■ max_iter: 2000

lacksquare Shuffle: True

 \blacksquare Solver: lbfgs

■ Tolerance: 10

• Características polinómicas de orden 2

Los resultados que se han obtenido han sido los siguientes:

Algoritmo	$F1_{in}$	$F1_{out}$
Perceptron	65.44315	60.43744

Cuadro 3: Resultados para perceptron con los mejores parámetros

8.3. Random Forest

■ Bootstrap: *True*

• Criterio: gini

 \blacksquare max_fatures: sqrt

• min_samples_split: 5

Los resultados que se han obtenido han sido los siguientes:

Algoritmo	$F1_{in}$	$F1_{out}$
Random Forest	90.33432	66.77672

Cuadro 4: Resultados para random forest con los mejores parámetros

8.4. Multilayer Perceptron

lacktriangle Activation: logistic

■ Alpha: 5

■ max_fun: 20000

 \bullet solver: lbfgs

Algoritmo	$F1_{in}$	$F1_{out}$
MLP	74.09133	66.60767

Cuadro 5: Resultados para MLP con los mejores parámetros

8.5. Support vector classification

■ C: 7

Algoritmo	$F1_{in}$	$F1_{out}$
SVC	77.82679	64.20312

Cuadro 6: Resultados para MLP con los mejores parámetros

8.6. Recopilación de los resultados

Procedemos a recuperar los resultados en una única tabla

Algoritmo	$F1_{in}$	$F1_{out}$
Regresión Logística	72.37175	66.40552
Perceptron	65.44315	60.43744
Random Forest	90.33432	66.77672
MLP	74.09133	66.60767
SVC	77.82679	64.20312

Cuadro 7: Resultados con los mejores parámetros

9. Elección del mejor modelo

Tras haber realizado una elección de los mejores parámetros de cada modelo hemos decidido volver a aplicar la técnica de validación cruzada para la elección del mejor modelo.

Hemos optado por esta técnica ya que así todos los modelos entrenan en igualdad de condiciones con la misma particición de datos y podemos obtener un resultado que haga comparables todos los modelos a partir de su error de validación cruzada.

En la siguiente tabla se recogen los resultados medios obtenidos para el error de validación cruzada.

Algoritmo	$F1_{in}$	$F1_{cv}$	Posición
Regresión Logística	72.37175	68.42668	1
Perceptron	58.02626	61.45703	5
Random Forest	90.33432	67.91722	2
MLP	74.09133	67.61891	3
SVC	77.82679	65.65128	4

Cuadro 8: Resultados con los mejores parámetros

9.1. Análisis de los resultados

En primer lugar vamos a analizar los resultados obtenidos para la elección del mejor modelo basandonos en la técnica de validación cruzada. Para ello mostramos a continuación un gráfico de tipo box and whiskers que nos permite entender los resultados obtenidos en las 5 particiones que se han realizado para hacer la validación cruzada.

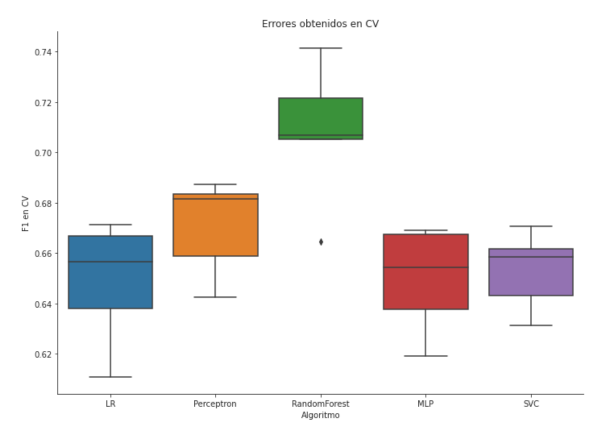


Figura 2: Puntuación F1 sobre los mismos conjuntos de validación cruzada

En este gráfico podemos ver que el algoritmo de regresión logistica consigue resultados muy parecidos en todas las particiones que se han realizado. También apreciamos como existen mejores resultados en general en los algoritmos de random forest y perceptron pero hay un conjunto de validación para el que los rendimientos son muy pobres y lastran el resultado final de la media.

Por el razonamiento que ya se ha expuesto sobre el problema que supone el desbalanceo en las dos clases, creemos que no es suficiente utilizar la métrica F1 para decantarnos por un modelo u otro.

El estudio de la curva ROC como se menciona en [1] no es muy interesante ya que las clases presentan un desbalanceo moderado entre ellas y por tanto nos hemos decantado por realizar un estudio de la curva *precission-recall*. Este tipo de curva representa en el eje vertical el valor predicho para la clase positiva y en el eje horizontal el verdadero ratio de

positivos. Para los modelos the regresión logistica, random forest y MLP que son los que sklearn nos permite dibujar este tipo de gráficas hemos obtenido los siguientes resultados:

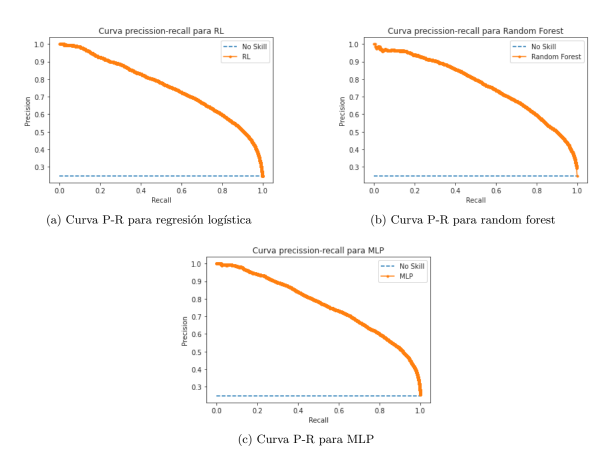


Figura 3: Curvas precission vs recall

Estas curvas no muestran un comportamiento óptimo, que sería una linea horizontal en 1 que desciende al final pero si muestran un comportamiento que podemos considerar bueno.

También creemos que es importante para comparar los modelos presentar la tabla de confusión de los mismos. En esta tabla recogemos

	$Clase \leq 50K$	Clase > 50K
Clase $\leq 50 \text{K}$	verdadero positivo	falso positivo
Clase $>50K$	falso negativo	verdadero negativo

Cuadro 9: Significado de la matriz de confusión

En el caso de los modelos estudiados dichas tablas son las siguientes

Regresión logística

	Clase ≤ 50 K	Clase $>50K$
Clase $\leq 50 \text{K}$	25410	2287
Clase >50 K	3459	5679

Cuadro 10: Confusion matrix para regresión logística

Perceptrón

	Clase ≤ 50 K	Clase $>50K$
Clase $\leq 50 \text{K}$	24520	3177
Clase $>50K$	3805	5333

Cuadro 11: Confusion matrix para Perceptrón

Random Forest

	Clase $\leq 50 \text{K}$	Clase $>50\mathrm{K}$
Clase $\leq 50 \text{K}$	25537	2160
Clase >50 K	3475	5663

Cuadro 12: Confusion matrix para Random Forest

Perceptrón Multicapa

	Clase ≤ 50 K	Clase $>50K$
Clase $\leq 50 \text{K}$	25530	2167
Clase $>50K$	3493	5645

Cuadro 13: Confusion matrix para Perceptrón Multicapa

SVC

	Clase $\leq 50 \text{K}$	Clase $>50\mathrm{K}$
Clase $\leq 50 \mathrm{K}$	25443	2254
Clase $>50K$	3752	5386

Cuadro 14: Confusion matrix para SVC

En estas tablas se puede comprobar como la semejanza que existía en la puntuación que arrojaba la métrica F1, se ha traducido en unos valores casi idénticos en las distintas entradas de las matrices de confusión. Esto nos dice que en principio no existe un motivo para elegir un modelo sobre otro en función de la clase que queramos predecir con mayor rigor.

Por último para decantarnos por un modelo u otro hemos decidido evaluarlos con la métrica accuracy y obtener un error de test con el que poder comparar los resultados que obtenemos con cada modelo.

	RL	Perceptrón	Random Forest	MLP	SVC
E_{test}	0.1631	0.156	0.1895	0.153	0.1537

Cuadro 15: E_{test} obtenido para cada modelo usando accuracy como métrica

En función de los resultados obtenidos con las datos de los que disponemos el mejor modelo que podemos elegir es *Perceptrón multicapa* que es el que ha obtenido menor error en el conjunto de test.

10. Conclusiones

En este proyecto hemos tenido la oportunidad de estudiar un problema de clasificación binaria en el que se nos presentaba el reto de trabajar con dos clases de datos de las que no teníamos igual número de muestras.

Hemos aprendido técnicas que nos han permitido decantarnos por unos modelos y entrenarlos con un criterio que creemos correcto y finalmente hemos estudiado los resultados que se han obtenido discutiendo la ideonidad de elegir unos frente a otros.

Además creemos que ha sido especialmente interesante la igualdad que se ha demostrado

entre casi todos los modelos y como el modelo de Perceptrón, pese a ser un modelo lineal, obtiene resultados próximos a otros modelos más complejos a nivel teórico.

Referencias

- [1] Machine Learning Matery. How to use roc curves and precision-recall curves for classification in python. "https://machinelearningmastery.com/roc-curves-and-precision-recall-curves-for-classification-in-python/".
- [2] Machine Learning Metrics. Tour of evaluation metrics for imbalanced classification. "https://machinelearningmastery.com/tour-of-evaluation-metrics-for-imbalanced-classification/".
- [3] UCI. Census income data set. "https://archive.ics.uci.edu/ml/datasets/Census+Income".